PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-007959

(43)Date of publication of application: 12.01.1999

(51)Int,Cl.

H01M 4/60 H01M 4/02

H01M 10/40

(21)Application number: 09-156851

(71)Applicant: YAZAKI CORP

(22)Date of filing:

13.06.1997

(72)Inventor: KISHIDA MASATOSHI

(54) ELECTRODE MATERIAL AND MANUFACTURE THEREOF, AND SECONDARY BATTERY

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a secondary battery, which has high discharging efficiency and in which deterioration due to a repeat of charge and discharge is hard to be generated and which has a large charge and discharge capacity, by using the activated carbon, to which vapor phase oxidization and liquid phase oxidization are performed in order and in which the active material is bound, as a sulfide electrode material.

SOLUTION: Activated carbon is heated in the air for vapor phase oxidization, and thereafter, hydrogen peroxide is used for liquid phase oxidization, and the active material is connected to the activated carbon, and this activated carbon is used for the electrode material. At this stage, as the active material, the material, which has a sulfuric atom for cleaving the S-S bonding with the electrolytic reduction and for forming the original S-S bonding with the electrolytic oxidization, is used, and this active material has a function group to be used for chemical bonding to the activated carbon, and for example, 2-mercapto-benzoic acid is used. As an activated carbon, powdery carbon, granular carbon, beads carbon and crushed carbon, which are usually used, can be used, but the powdery carbon having a high degree of refinement is desirably used. Activated carbon fiber can be used.

•
-

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平11-7959

(43)公開日 平成11年(1999)1月12日

(51) Int.Cl. ⁸		識別記号	FΙ			
H01M	4/60		H01M	4/60		
•	4/02			4/02	С	
	10/40			10/40	Z	

審査請求 未請求 請求項の数5 OL (全8 頁)

		審查請求	未請求 請求項の数5 OL (全 8 貝)
(21)出願番号	特願平9-1 56851	(71)出顧人	000006895 矢崎穆業株式会社
(22)出顧日	平成9年(1997)6月13日		東京都港区三田1丁目4番28号
		(72)発明者	岸田 正俊 静岡県裾野市御宿1500 矢崎総業株式会社 内
		(74)代理人	弁理士 瀧野 秀雄 (外1名)

(54) 【発明の名称】 電極材料、その製造方法及び二次電池

(57)【要約】

【課題】 高率放電に優れ、充放電の繰り返しによる劣化の少ないスルフィド系二次電池を提供する。 【解決手段】 活性炭に活物質を化学結合させて得たスルフィド系電極材料。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 気相酸化された後に液相酸化され、次い で活物質が結合されてなる活性炭を有することを特徴と するスルフィド系電極材料。

【請求項2】 上記気相酸化が空気中で活性炭を加熱す ることによるものであることを特徴とする請求項1記載 のスルフィド系電極材料。

【請求項3】 上記液相酸化が過酸化水素水によるもの であることを特徴とする請求項1または請求項2に記載 のスルフィド系電極材料。

【請求項4】 活性炭を気相酸化した後液相酸化し、次 いで活物質を結合させることを特徴とするスルフィド系 電極材料の製造方法。

【請求項5】 気相酸化された後に液相酸化され、次い で活物質が結合されてなる活性炭を電極材料として有す ることを特徴とするスルフィド系二次電池。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、電池用電極材料に 関する。更に詳しくは、スルフィド系電極材料に関する 20 ものである。

[0002]

【従来の技術】有機ジスルフィド化合物などのスルフィ ド系化合物をリチウム二次電池に応用した場合、電解還 元により硫黄ー硫黄結合が開裂されて硫黄ーリチウムイ オン結合が生成し、電解酸化により上記硫黄ーリチウム イオン結合が開裂されて元の硫黄ー硫黄結合を生成する 化合物であり、リチウム二次電池の正極活物質として用 いると高エネルギー密度が得られるとして注目を浴びつ つある。

【0003】ところが、上記スルフィド系化合物を正極 活物質として用いた非水二次電池(以下「スルフィド系 二次電池」と云う)は、正極活物質の性質により電子移 動が極めて遅く、そのため、実用的な電流を取り出すに は60℃程度の加熱を行う必要があり、従って応用可能 範囲が限られていた。

【0004】更に、これらスルフィド系化合物は、リチ ウム系二次電池で用いられる電解液(非水溶媒)に可溶 である。そのため、これら非水溶媒にリチウム塩を溶解 させた有機電解質を用いることが困難で、ポリマー電解 40 質等の固形或いはゲル状の電解質を用いる必要があっ

【0005】また、スルフィド系化合物は電子伝導性に 乏しいことから、黒鉛粉末等の導電材及び高分子固体電 解質と混合した組成物として用いられていた。しかし、 これら組成物においても、電子とイオンとのネットワー クが形成されず、その結果分極が大きくなると云う欠点 があった。

【0006】これらの問題点を解決する手段として、ス

ポリアニリンを担持した活性炭を用いることが報告され ている(特開平4-359865号公報)。このような 構成により、正極活物質の酸化及び還元の速度が速くな り、室温下の大電流での充放電が可能になることが報告 されている。しかし、このように活性炭を使用しても、 充放電を繰り返すにつれ徐々にその容量の低下が生じ、 用いることができなくなってしまう。

2

【0007】また、スルフィド系化合物を電解液に溶解 しないような高分子物質として不溶化させる技術が提案 された(特表平5-501937号)。しかしながら、 このものは満充電時には高分子として電解液に不溶であ るが、放電時にはジスルフィド結合が開裂するため高分 子物質でなくなり、そのため再度充電した場合にも完全 には復元しないため充放電を繰り返したときの容量低下 の防止が充分でなく、また、充分な電子伝導性が得られ ていない。

[0008]

【発明が解決しようとする課題】本発明者は過去、活物 質が化学結合された活性炭を電極材料として用いること により上記従来技術の問題点を解決できることを見いだ した。しかし、活性炭に固定化できる活物質の量が限ら れており、より高いエネルギー密度の電池を得るには障 害となっていた。本発明は、高率放電に優れ、充放電の 繰り返しによる劣化の少ない、かつ充放電容量の大きな スルフィド系二次電池及びその二次電池に用いることの できるスルフィド系電極材料を提供することを目的とす

[0009]

【課題を解決するための手段】本発明のスルフィド系電 極材料は上記課題を解決するため、請求項1に記載の通 り、気相酸化された後に液相酸化され、次いで活物質が 結合されてなる活性炭を有するスルフィド系電極材料で ある。

[0010]

【発明の実施の形態】本発明において、活物質とは電解 還元によりS-S結合が開裂されて、電解酸化により元 のS-S結合を形成する硫黄原子を有する物質であり、 かつ、活性炭との化学結合に資される官能基を有するも のである。なお、本発明において、S-S結合は単独で も良く、或いは、S-S-Sのように連続(以下、「連 続したS-S結合」と云う。) していても良い(以下、 両者を含めて「S-S結合」と云う)。

【0011】活性炭との化学結合に資される官能基と は、活性炭表面に存在するカルボキシル基や水酸基と直 接、或いは、間接に結合する官能基であり、いわゆるカ ップリング剤などの併用によって活性炭と結合する官能 基も含む。このような官能基の例としてアミノ基やカル ボキシル基を挙げることができる。このような活物質と しては、例えば2ーメルカプトー安息香酸や2ーアミノ ルフィド系化合物と電極触媒及び導電材として作用する 50 ー5ーメルカプトー1,3,4ーチアジアゾールやその

3

塩及びイオン、また、これらの二量体、2,2'ージチ オジ安息香酸(化1参照)や5.5'ージチオビス(2) -アミノ-1, 3, 4-チアジアゾール) (化2参 照)、あるいは、4,4'-ジチオアニリンを挙げるこ とができる。これら二量体は単量体を原料として合成す る。また、更にチオサリチル酸、メルカプト酢酸、4. 5-ジアミノー2, 6-ジメルカプトピリミジン、3-アミノー1, 2, 4ートリアゾールー5ーチオール、2 ーチオウラシル、2ーメルカプトニコチン酸、2ーアミ ノー5-メルカプト-1,3,4-チアジアゾール等を10 炭及び活性炭素繊維の表面にはカルボキシル基や水酸基 挙げることができる。なお、これらは市販されていて、 試薬メーカー等から入手可能である。

[0012]

【化1】 ĊООН COOH

[0013] 【化2】

【0014】本発明において活性炭は、通常用いられて いるものすべてを用いることができる。すなわち、粉状 炭、粒状炭、ビーズ炭、破砕炭等である。この中では、 精製度が高い粉状炭を用いることが望ましい。さらに、 本発明における活性炭として、上記通常の活性炭以外に 活性炭素繊維を含む。これら活性炭素繊維としてはポリ アクリロニトリル系、レーヨン系、ピッチ系等原料を問 わずに用いることができるが、高比表面積のものが入手 できる点でピッチ系活性炭素繊維が望ましい。なお、活 性炭素繊維を用いた場合、活性炭素繊維自体が電気的ネ ットワークを形成するため、電極自体の電気抵抗を低下 させることが可能となり好ましい。この効果は、活性炭 素繊維を不活性ガス雰囲気下で600℃超でかつ黒鉛化 温度以下で熱処理してより低い電気抵抗のものとするこ とによって、高めることができる。これら活性炭素繊維 は繊維形状を有するため、電気的ネットワークを形成し て、高率放電に寄与することができ、ここで活性炭素繊 維は一般にフェルト、織布や不織布やニット、マット、 紙、トウ、ストランド、チョップドファイバー、ミルド ファイバー等の形状のものが入手可能であるが、電気的 ネットワークとしての役割や取扱性を考慮すると織布や 紙(但し電極材として用いた場合に障害を引き起こすお それのない物質(例えばポリオレフィン系バインダ)と

しい。

【0015】これら活性炭及び活性炭素繊維を電極材と して用いる際に、障害となるイオン等が含まれているこ とがある。その場合には予め塩酸等で酸洗浄を行う。な お、これら活性炭及び活性炭素繊維の比表面積としては 1000m²/g以上であることが望ましい。1000 m²/g未満のものでは、活物質との結合に供せられる 結合サイトが少なく、そのため、充分な量の活物質が化 学結合によって固定化されないことがある。これら活性 等の化学活性を有する官能基があるが、多くの活物質を 化学結合(化学修飾)させて高い効果を得るためには、 これら官能基の数を増加させるため、酸化処理を行う。 【0016】酸化処理としては過酸化水素或いは硝酸、 過マンガン酸カリウム、重クロム酸カリウム、次亜塩素 酸ナトリウム等を用いる湿式酸化(液相酸化)と、適当 な濃度の酸素ガスを有する雰囲気(例えば空気中)で加 熱したり、或いは、オゾンガスと反応させる、あるいは プラズマ酸化、紫外線酸化、コロナ放電による酸化等の 20 乾式酸化(気相酸化)とがある。本発明においては、活 性炭に対し気相酸化処理の後液相酸化処理を行うことが 必要である。この2段処理により活性炭表面の酸性官能 基を著しく増加させることができる。ここで逆に液相酸 化処理の後気相酸化処理を行うと、前段処理である液相 酸化処理で得られた酸性官能基が後段処理である気相酸 化処理で減少してしまい、本発明の効果は得られない。 これら酸化処理により導入された官能基は、XPS、F T-IR等の機器分析、或いは、水酸化ナトリウム等の 塩基性溶液による滴定などによって、確認することがで 30 きる。

4

【0017】このように酸化処理により活性炭あるいは 活性炭素繊維の表面に導入された官能基を利用して、上 記活物質をその表面に化学結合させて固定化する。固定 化には、ジシクロヘキシルカルボジイミド等のアミド結 合を形成する試薬を用いて行う。また、カップリング剤 等も応用することができる。また、電極成形時に、導電 材としてファーネスブラック等の通常導電性付与材とし て用いられるものを併用することができる。ここで、ケ ッチェンブラックとして市販されているものは高導電率 40 であり、また、取扱い性に優れている。また、混合時の 作業性から、これら導電材としては粉末状のものである ことが望ましい。

【0018】二次電池を組み立てる際に用いる電解液は 有機溶媒と電解質とを組み合わせて調整される。すなわ ち、有機溶媒や電解質としては、通常の非水溶媒系電池 に用いられるものであれば、いずれも使用可能である。 即ち、有機溶媒としては、プロピレンカーボネート、エ チレンカーボネート、1,2-ジメトキシエタン、1, 2ージエトキシエタン、 y ーブチロラクトン、テトラヒ 活性炭素繊維とで構成されるもの)等であることが望ま 50 ドロフラン、2ーメチルテトラヒドロフラン、1,3ジオキソラン、4ーメチルー1、3ージオキソラン、ジ エチルエーテル、スルホラン、アセトニトリル、プロピ オニトリル、アニソール、ジメチルカーボネート、ジェ チルカーボネート、酢酸メチル、ブチレンカーボネート 等、非水溶液系電池に用いることが知られている溶媒を 単独または混合して用いることができる。

【0019】また、電解質としては、例えば、負極とし てリチウム系のものを使用する際にはLiPF。、Li ClO4、LiAsF4、LiBF4、LiCF3SO3等 が使用可能である。これらは、適切な濃度になるよう上 10 記有機溶媒に溶解されて電解質を形成する。なお、本発 明に係る電極材料は活性炭に固定化されているため、当 然これら電解液には不溶である。従って、従来のスルフ ィド系二次電池と異なり、高分子材料の中に電解液を保 持させて形成した固体電解質を用いる必要はない。しか しながら、固定化された活物質が活性炭とともに電解液 中への脱落する予防ともなり、また、固体電解質はセパ レータとしても機能する利点もあるので固体電解質を用 いることが好ましい。

【0020】負極としては、通常二次電池に用いられて 20 いる電極を用いることができる。リチウム系の電極材と しては、金属リチウム、リチウムーアルミニウム合金、 或いはリチウムと黒鉛や炭素などの層間化合物などが挙 げられる。これら正極、電解液及び負極を組み合わせて 電池を形成するが、そのときの電池形状、すなわち扁平 型、円筒型或いは角形などを問わず応用することが可能 である。

[0021]

【実施例】以下に、本発明の実施例及び比較例について 示すが、空気や水分のある雰囲気で行うと障害が生じる 30 工程はすべてアルゴン雰囲気下で行い、また、特に温度 を指定した場合以外は室温で行った。

*【0022】 [活性炭の酸化処理] 固定化に用いる活性 炭としてユニチカ製活性炭素繊維(比表面積:2000 m'/g、細孔直径:17~26Å) アドール (以下) 「ACF」と云う)を選択し、これを以下に示すように 酸化処理を行い、サンプルA~Eを得た。

6

- A) 気相酸化処理
- B) 液相酸化処理
- C)気相酸化処理の後、液相酸化処理
- D) 液相酸化処理の後、気相酸化処理
- E)酸化処理なし

気相酸化は、ACF10gを2 1/分の割合で空気を通 じた400℃の電気炉で1時間保って行った。液相酸化 は、ACF10gを10重量%の過酸化水素水500m 1に浸漬し、次いで90℃の水で3時間温浴して行っ た。なお、上記処理を行った活性炭素繊維はすべて10 0℃で真空乾燥を行い、以下サンプルとして用いた。

【0023】このようにして酸化処理を行った5種の活 性炭素繊維A~Eについて、その表面官能基の解析を中 和滴定法で行った。すなわち、これら活性炭素繊維それ ぞれ0.3gを3種の50m1の塩基性水溶液(炭酸水 素ナトリウム水溶液、炭酸ナトリウム水溶液及び水酸化 ナトリウム水溶液)にそれぞれ添加し、室温で静置し て、表面官能基と反応させた。24時間後濾過し、これ ら濾液をメチルオレンジを指示薬として0.05m01 / 1の塩酸水溶液で逆滴定を行い、これら活性炭素繊維 が有する酸性官能基量を調べた。その結果活性炭素繊維 E (酸化処理なし)の酸性官能基量を1としたとき活性 炭素繊維A~Dの酸性官能基量は表1に示した値になっ

[0024] 【表 1 】

活性炭素繊維	酸性官能基量比
A (気相酸化処理)	1 5
B (液相酸化処理)	3 0
C(気相酸化処理の後、液相酸化処理)	6 0
D(液相酸化処理の後、気相酸化処理)	5
E(酸化処理なし)	1

【0025】表1により、気相酸化処理より、液相酸化 処理の方が効果的であり、さらに気相酸化処理の後液相 酸化処理を行うとその効果は著しいことが判る。なお液 相酸化処理の後気相酸化処理を行うと、液相酸化処理に より得られた表面酸性官能基が減少してしまうことが判

【0026】 (5, 5' ージチオビス (2ーアミノー 1, 3, 4-チアジアゾール) の合成) 活物質としては

ジアゾール)を選択した。このものは市販の2ーアミノ -5-メルカプト-1, 3, 4-チアジアゾール40m molを200mlのメタノールに溶解し、これに34 重量%の過酸化水素水溶液を滴下し、得られた沈殿物を 乾燥したものである(そのFT-IRスペクトルを図1 に示す)。また、上記で合成した5,5'ージチオビス (2-アミノー1, 3, 4-チアジアゾール) 及びその 原料の2-アミノー5-メルカプト-1,3,4-チア 5,5'ージチオビス(2-アミノー1,3,4-チア 50 ジアゾールの'H-NMRスペクトルをそれぞれ図2及

び図3に示す(溶媒はd。-ジメチルスルホキシド、以下同じ)。これら図より3.2ppm付近のS-H結合由来のピークが原料の2-アミノー5-メルカプトー1,3,4-チアジアゾールで見られるのに対し、5,5'-ジチオビス(2-アミノー1,3,4-チアジアゾール)では観察されないことからジスルフィド結合(S-S)が形成されたことが確認された。

【0027】さらに、このもののCHNS分析(パーキンエルマー社PEシリーズII、CHNS/Oアナライザ2400)の結果を表2に示す。なおこれら表中「理 10論値(%))」とは、5,5'ージチオビス(2ーアミノー1,3,4ーチアジアゾール)の理論上の各元素の存在重量百分率を、「理論比」は水素の存在重量を1としたときの各元素の比を示し、それぞれ実際に測定して得られた測定値(%)、及び測定比とを合わせて示してある。

[0028]

【表2】

	炭素	水素	窒素	硫黄
測定値(%)	18.0	1.6	32.0	48.4
理論値(%)	18.1	1.5	31.8	48.6
測定比	1 2	1	2 1	3 2
理論比	1 2	1	2 1	3 2

*【0029】表2により、理論値とほぼ同じ測定値が得られていることが判る。以上より合成されたものが5,5'ージチオビス(2ーアミノー1,3,4ーチアジアゾール)であることが確認された。

8

【0030】[活性炭への活物質の固定化]上記5種の活性炭素繊維A~E各5gに活物質である5,5'ージチオビス(2ーアミノー1,3,4ーチアジアゾール)50mmolをよびジシクロヘキシルカルボジイミド50mmolをメタノール100mlを溶解して調製した溶液にそれぞれ入れ、2日間・70℃で還流して活物質を固定化させた。次いでこれら4種の活性炭素繊維(以下それぞれ「ACmoーA」、「ACmoーB」、「ACmoーC」、「ACmoーD」及び「ACmoーE」と云う)を洗浄し、乾燥した。なお、固定化の確認として、このACmoアミド結合を定量した。すなわち、ACmo30mgをフラスコに採取し、15mlの水を加えた後、さらに40重量%の水酸化ナトリウム水溶液100mlを加えて蒸留した。留出液は2重量%のホウ酸水溶液に集め、0.01mol/1の塩酸で滴定した。その結果、表3に云す量の妊娠質が固定されていることが判った

20 表3に示す量の活物質が固定されていることが判った。

[0031]

【表3】

活性炭素繊維 活性炭素繊維1g当りの固定活物質量(mmol)

ACmo-A	2
ACmo-B	4
ACmo-C	6
ACmo-D	1
ACmo-E	0.05

【0032】また、上記5種の活物質を固定化した活性 炭素繊維それぞれをFT-IRにて赤外吸収スペクトル の測定を行ったところ、ACmo-A、ACmo-B及びA Cmo-C、ACmo-Dにおいて、C=O結合に起因する 1750~1600cm⁻¹、NH結合に起因する340 0~3100cm⁻¹におけるピーク、及びC-N結合に 起因する1300~1200cm⁻¹におけるピークが確 20された。また、上記ACmo-A~ACmo-Dではアミド結合の存在を示す1750~1600cm⁻¹及び34 00~3000cm⁻¹におけるピークが確認されたが、 ACmo-Eではこれら吸収は観察されなかった。なお、 ACmo-C表面のFT-IRスペクトルを図4に示す。 【0033】[コイン型電池での検討]上記のようにして 活物質が固定化されたACmo-A~ACmo-D及びAC mo-Eを用いてコイン型電池での検討を行った。

【0034】(正極の作製)活性炭ACmo-A~ACmo

ーD及びACmoーEではこれらにLiCF $_1$ SO $_3$ をmo $_1$ /1となるよう $_2$ ーブチロラクトンに溶解した溶液を注液して正極として用いた。一方、比較例である電池 f では、電極活物質である $_5$, $_5$ 'ージチオビスー(2ーアミノー1, $_3$, $_4$ ーチアジアゾール)、トリフルオロメタンスルホン酸リチウム(LiCF $_3$ SO $_3$)、導電剤であるケッチェンブラック、及び、ポリエチレンオキサイド(分子量200000)を表4に示すような3種類の重量比で混合し、これらをアセトニトリルに分散させて分散液を得た。これら分散液をシャーレ上に展開してアセトニトリルを揮発させて、厚さ500 $_\mu$ mのシートとし、直径14 $_m$ mに打ち抜いて、以下、正極として用いた。

[0035]

【表4】

4	•	١	

9						10
	電池a	電池b	電池c	電池d	電池8	電池f
	比較例1	比較例 2	実施例	比較例3	比較例 4	比較例 5
A C mo — A	60	-	_		_	-
A Cmo-B	_	6 0	-		_	_
A C mo - C	-	_	60	_	_	
A C mo - D	-	_	_	60	_	
A Cmo-E	_		_		60	-
活物質	_	-	_			40
ポ りェチレンオキサイト [*]	_	-	_		_	40
LiCF ₃ SO ₃	40*	40*	40*	40*	40*	1 0
ケッチェンフ・ラック	-	-	_	-		10
	7 / 7			/	7	

*:ただし1mol/l-LiCF。SO。/ァーブチロラクトンとして

【0036】(固体電解質の作製)アクリロニトリルと メチルアクリレートとの共重合体(モル比で9:1) 1. 5gを、予めトリフルオロメタンスルホン酸リチウ ム(LiCF₃SO₃)を1mol/1の濃度になるよう γ ーブチロラクトンに溶解した溶液に混合し均一分散さ せ、その後120℃に加熱したシャーレ上に展開した後 放冷し、厚さ150μmの固体電解質を得た。なお、こ の固体電解質は直径16mmに打ち抜かれ、電池形成時 に正極と負極との間にあってセパレータとしての役割も 果たす。

【0037】(負極の作製)厚さ400µmのリチウム 金属箔を直径15mmに打ち抜いて負極とした。

【0038】 (電池の作製)上記7種の正極及び、セパ レータ (あるいは固体電解質)、負極を用いて、図5に 示すように電池を作製した。なお、電池a~eでは活性 炭素繊維の重量を等しくなるようにして作製した。

(電池の評価:充放電サイクルと放電容量との関係) こ れら電池c及び電池fについて、その充放電を繰り返し た際の放電容量を調べた。すなわち、これら電池を電極 間電圧が2 V となるまで放電した (この状態を「完全放 電」と云う)後、電極間電圧が4.5 Vになるよう充電 する(この状態を「満充電」と云う)。この充電時の電 40 気量を1時間で完全放電させるように電流値を設定し、 充放電を繰り返した。そのときの放電容量の変化を図6 に示した。図6より、充放電を繰り返した際に、従来技 術による電池 f では放電容量の低下が著しいが、本発明 に係る活物質が化学結合された活性炭を用いている電池 c の放電容量の変化は非常に小さく、寿命が長いもので あることが判る。

【0039】 (電池の評価:放電率と利用率との関係) 電池 c 及び電池 f とそれぞれ同様にして作製した電池 c'(実施例2)及び電池f'(比較例6)を用いて放 50 【0043】

電率と利用率との関係を調べた。電池 c '及び電池 f ' 20 それぞれに 0. 1 Cm A の電流規制で 1 0 時間の充電を 行い、その後放電率を変化させて0.01CmA、0. 1 CmA、0.3 CmA及び1 CmAの電流規制で完全 放電を行った。このとき各放電率における、充電容量と 放電容量との比である利用率を図7に示す。なお、上記 において単位「CmA」とは満充電の電池を1時間で完 全放電させる電流量の設定値を表す単位である。図7よ り、本発明に係る電池 c 'では従来技術に係る電池 f ' に比べ高率放電をおこなっても利用率が高く、大電流放 電が可能であることが判る。

【0040】 (電池の評価:活性炭の酸化条件の影響) 電池 c と同様に作製した電池 c"と、電池 a、電池 b、 電池d、電池eを上記充放電サイクルと放電容量との関 係を調べたときと同条件で100回の充放電を行い、そ の50回目の放電容量を比較した。その結果、各電池の 容量を電池c"を1としたときの比率で表5に示す。

[0041]

【表 5】

電池	放電容量比	
a	0.4	
ь	0. 7	
С	1	
d	0. 2	
е	0. 1	

【0042】表5により本発明に係る電極材料を正極と して有する電池である電池 c の放電容量が非常に大きい ことが判る。

11

【発明の効果】気相酸化された後に液相酸化され、次いで活物質が化学結合された活性炭を電極材料として用いることにより、充放電を繰り返したときの劣化が非常に少ない大容量の二次電池とすることができ、また、このような電池は同時に大電流放電が可能である。

【図面の簡単な説明】

【図1】5, 5'ージチオビス(2-アミノー1, 3, 4-チアジアゾール)のFT-IRスペクトルを示す図である。

【図2】5,5'-ジチオビス(2-アミノ-1,3,4-チアジアゾール)の H-NMRスペクトルを示す 図である。

【図3】2-アミノ-5-メルカプト-1,3,4-チーアジアゾールの H-NMRスペクトルを示す図である。

【図4】 5, 5' -ジチオビス(2-アミノー1, 3, *

* 4 ーチアジアゾール)を固定化した活性炭素繊維ACmo ーCの表面のFTーIRスペクトルを示す図である。

【図5】実施例で作製した電池の構成を示すモデル図である。

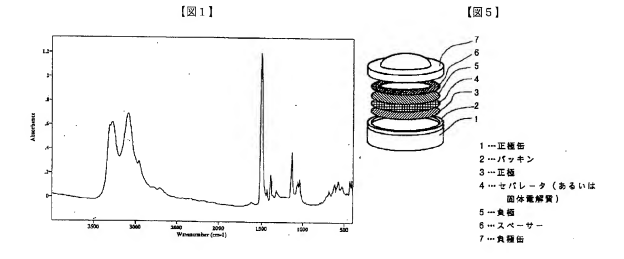
12

【図6】 充放電を繰り返したときの電池 c 及び電池 f の 放電容量の変化を示す図である。

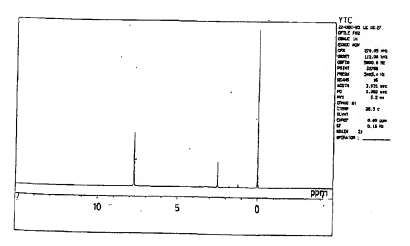
【図7】放電率を変化させたときの電池 c'及び電池 f'の利用率の変化を示す図である。

【符号の説明】

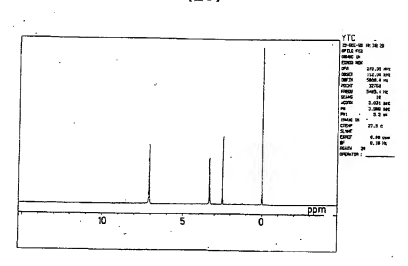
- 10 1 正極缶
 - 2 パッキン
 - 3 正極
 - 4 セパレータ (あるいは固体電解質)
 - 5 負極
 - 6 スペーサー
 - 7 負極缶



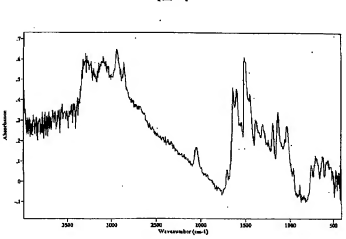
【図2】



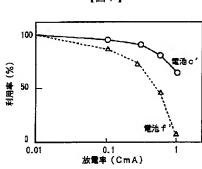
[図3]

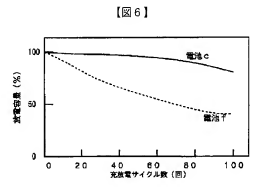


【図4】



【図7】





Partial translation of JP A Hei 11-7959 entitled "Battery material, method for producing the same, and secondary battery"

[Claim 1] A sulfide-based electrode material, comprising activated carbon which has been subjected to a gas phase oxidation and a subsequent liquid phase oxidation, and then combined with an active material.

[0010]

[Mode for Embodying the Invention]

In the present invention, an active material refers to a sulfur-atom containing material whose S-S bond is cleaved upon electrolytic reduction and is formed upon electrolytic oxidation, and the material has a functional group to form a chemical bond with activated carbon. In the present invention, the S-S bond may be a single bond or may be a continuous bond such as S-S-S (hereinafter referred to as a "continuous S-S bond") (hereinafter these two bonds are collectively referred to as "S-S bonds").

[0011]

As used herein, a functional group to form a chemical bond with activated carbon refers to a functional group which is directly or indirectly bound to a carboxyl group or a hydroxyl group on the surface of the activated carbon. Such functional groups include a functional group

which is bound to the activated carbon when used in combination with the so-called coupling agent or the like. Examples of such functional groups include an amino group and a carboxyl group. Examples of such active materials include 2-mercapto-benzoic acid, 2-amino-5-mercapto-1,3,4-thiadiazole, salts, ions, dimmers thereof, 2,2'-dithiodibenzoic acid (see Chemical formula 1), 5,5'-dithiobis(2-amino-1,3,4-thiadiazole)(see Chemical formula 2), and 4,4'-dithioaniline. These dimmers are synthesized from monomers used as raw materials. Other examples include thiosalicyl acid, mercaptoacetic acid, 4,5-diamino-2,6-dimercaptopyrimidine, 3-amino-1,2,4-triazole-5-thiol, 2-thiouracil, 2-mercapto nicotinic acid, and 2-amino-5-mercapto-1,3,4-thiadiazole. They are commercially available from reagent manufacturers and the like.

[0014]

In the present invention, commonly used forms of activated carbon can all be used. Examples include powdered carbon, granular carbon, bead carbon, and shot. Among them, it is desirable to use highly purified powdered carbon. Further, the activated carbon in the present invention includes activated carbon fibers in addition to the abovementioned common activated carbon. Any activated carbon fibers, such as polyacrylonitrile, rayon, and pitch-based carbon fibers, can be used regardless of the raw material;

however, pitch-based activated carbon fibers are desirable since fibers with high specific surface area are available. The use of activated carbon fibers is preferable since the activated carbon fibers themselves form an electrical network, thereby making it possible to reduce the electrical resistance of the electrode itself. This effect can be increased by heat treating activated carbon fibers at a temperature higher than 600°C and equal to or lower than the graphitization temperature in an inert gas atmosphere to lower the electrical resistance thereof. Since these activated carbon fibers have a fibrous shape, they can form an electrical network, thereby contributing to high rate discharge. Activated carbon fibers are usually available in the form of felt, woven fabric, nonwoven fabric, knit, mat, paper, tow, strand, chopped fiber, and milled fiber. However, in consideration of the function as an electrical network and ease of handling, desired ones are woven fabric, paper (which is made of activated carbon fibers and a substance which does not have the possibility of causing a problem when used as an electrode material (e.g., polyolefin binder)), etc.

[0030]

[Immobilization of active material to activated carbon]

A solution was prepared by dissolving 50 mmol of 5,5'-dithiobis(2-amino-1,3,4-thiadiazole) serving as an active material and 50 mmol of dicyclohexylcarbodiimide in 100 ml of

methanol. 5 g of each of the above five kinds of activated carbon fibers A to E was put into this solution, which was then refluxed at 70°C for 2 days to immobilize the active material thereto. Subsequently, these four kinds of activated carbon fibers (hereinafter referred to as "ACmo-A", "ACmo-B", "ACmo-C", "ACmo-D", and "ACmo-E") were washed and dried. In order to confirm that they were immobilized thereto, the amide bonds of ACmo were quantified. Specifically, 30 mg of ACmo was taken into a flask, and 15 ml of water was added thereto. Further, 100 ml of a 40 wt% sodium hydroxide aqueous solution was added thereto, and a distillation was performed. The distillate was collected into a 2 wt% boric acid aqueous solution, and was titrated using 0.01 mol/l hydrochloric acid. The result showed that the amounts of active material shown in Table 3 were immobilized.

[0038]

(Battery production)

Using the above seven kinds of positive electrodes, the separator (or solid electrolyte), and the negative electrode, batteries as illustrated in FIG. 5 were produced.

Batteries a to e were produced so that the weight of activated carbon fibers was the same.

(Battery evaluation: relationship between charge/discharge cycle and discharge capacity)

Using the battery c and the battery f, their

discharge capacities upon repeated charge/discharge were checked. Specifically, these batteries were discharged until the voltage between the electrodes reached 2 V (this state is referred to as "full discharge"). They were then charged until the voltage between the electrodes reached 4.5 V (this state is referred to as "full charge"). A current value was set so that the amount of electricity charged at this time could be fully discharged in 1 hour, and charge/discharge was repeated at the set current value. FIG. 6 shows changes in discharge capacity. FIG. 6 shows that upon repeated charge/discharge, the battery f according to a conventional technique exhibits a significant decrease in discharge capacity, but that the battery c according to the present invention using the activated carbon to which the active material is chemically bound exhibits a very small change in discharge capacity and has a long life.